PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-072307

(43) Date of publication of application: 17.03.1998

(51)Int.Ci.

A61K 6/10 CO8K 3/36 COSL 83/07 //(CO8L 83/07 COSL 83:05

(21)Application number: 09-190748

(71)Applicant : G C:KK

(22)Date of filing:

02.07.1997

(72)Inventor: KANBARA TAKASHI

HATTORI NOBUYUKI

FURUMOTO MAKIKO

(30)Priority

Priority number: 08191643 Priority date: 03.07.1996 Priority country: JP

(54) SILICONE COMPOSITION FOR DENTAL IMPRESSION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject composition suitable for fine impression, by adding each specific amount of a specific fine powdery silica, a nonionic surfactant and a methylphenyl polysiloxane.

SOLUTION: This composition comprises an organopolysiloxane (100 pts.wt.) containing at least two aliphatic unsaturated hydrocarbons in one molecule, an organohydrogenpolysiloxane (0.1-30 pts.wt.) containing at least three hydrogens directly bonded to Si in one molecule, a silicone-soluble platinum compound (10-500ppm based on the total of the two polysiloxanes), an inorganic filler (10-500 pts.wt.), a fine powdery silica (5-50 pts.wt.) having 50-500m2/g BET specific surface area and the surface subjected to hydrophobic treatment, a nonionic surfactant (0.5-50 pts.wt.) and a methylphenyl polysiloxane (10-200 pts.wt.). The composition is large in elastic strain, small in permanent set, excellent in elasticity, does not cause sagging and tearing and excellent in wetting properties with water.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

07.06.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出屬公開番号

1. 종교 및 '무'로 - (- 1 전 - 1 ~ ~)

特開平10-72307

(43)公開日 平成10年(1998) 3月17日

(51) Int.CL* A 6 1 K 6/10 C 0 8 K 3/36 C 0 8 L 83/07 // (C 0 8 L 83/07 83: 05)	徽 附記号)	宁内整理器号	FI A61K C08K C08L 8	3/36		技術表示箇所
			來請查審		請求項の数1	FD (全 7 頁)
(21)出顯番号	特羅平9-190748		(71)出願人		17 ±ジーシー	
(22)出顯日	平成9年(1997)7月;	3 B	(72)発明者		友橋区遊沼町76番 数	1 号
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特顯平8-191643 平8 (1996) 7月3日			東京都根 シー内	反構区蓮沼町76-	1 株式会社ジー
	日本 (JP)		(72)発明者		8之 反稱区進沼町76—	1 株式会社ジー
			(72)発明者		方紀子 反機区連招町76-	1 株式会社ジー
			(74)代理人	弁理士	野間 忠之	

(54) 【発明の名称】 参科印象用シリコーン組成物

(57)【要約】

【課題】 歯科においてクラウン、インレー、義歯などの歯科補綴物作製に必要とされる口腔内模型を作製する際に使用され、硬化後の硬度が軟らかくて弾性歪が大きく、唾液等の水分に対する濡れが良く、しかも引裂強度が大きくちぎれにくい歯科印象用シリコーン組成物を提供する。

【解決手段】 それぞれ所定重量範囲の、1分子中に脂肪族不飽和炭化水素を少なくとも2個有するオルガノボリシロキサンと、1分子中にけい素原子に直結した水素原子を少なくとも3個有するオルガノハイドロジェンポリシロキサンと、シリコーン可溶性白金化合物と、無機充填材と、BET比表面積が50~500m²/gであり表面が疎水化処理された微粉末シリカと、非イオン系界面活性剤と、メチルフェニルポリシロキサンとで、歯科印象用シリコーン組成物を構成する。

【特許請求の範囲】

* * 【請求項1】

A) 1分子中に脂肪族不飽和炭化水素を少なくとも2個有するオルガノポリシロ キサン 100重量部

B) 1分子中にけい素原子に直結した水素原子を少なくとも3個有するオルガノ ハイドロジェンポリシロキサン 0.1~30重量部

C) シリコーン可溶性白金化合物 (AとBの合計量に対して)10~500ppm

D) 無機充填材

10~500重量部

E) BET比表面積が50~500m²/gであり表面が疎水化処理された微粉末シリカ

5~50重量部 0.5~50重量部

F) 非イオン系界面活性剤

G) メチルフェニルポリシロキサン

とから成ることを特徴とする歯科印象用シリコーン組成 物。

【発明の詳細な説明】

[[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、歯科においてクラウン、インレー、義権などの歯科補綴物作製に必要とされる口腔内模型を作製する際に使用される型取材(以下、印象材と言う)であって、特に精密印象用として使用される歯科印象用シリコーン組成物に関するものであ20る。

[0002]

【従来の技術】歯科用の弾性印象材としては、寒天,アルギン酸塩、多硫化ゴム、ポリエーテルゴム、シリコーンゴムなどを素材としたものが使用されている。これらの弾性印象材は、口腔内から撤去する際に生じる変形が即座に回復するので、アンダーカットのある複雑な形態を有する口腔内の歯牙、歯列、顎、粘膜などの印象採得に適している。

【0003】これもの弾性印象材の中で、寒天印象材及 30 びアルギン酸塩印象材は、臨床的に適度な弾性を有して いるが、反面、永久変形が大きくまた構造上内部に水分 を多量に含有しているため、採得した印象から水分の蒸 発が起こり経時的に大きな寸法変化を生じる性質があ る。更に、引裂強さが弱くちぎれ易いなどの欠点がある ため、主に概型印象採得用として用いられている。

【0004】一方、多硫化ゴム、ポリエーテルゴム、シリコーンゴムなどを素材とした合成ゴム系弾性印象材は、長所として、細部再現性に優れている、経時的な寸法変化が極めて小さい、ちぎれ難い等の性質を有してい 40 る。このためこれらの合成ゴム系弾性印象材は、主に精密印象採得用として用いられている。しかし、多硫化ゴムを素材としたポリサルファイド系印象材は、不快臭が強く硬化が緩慢である等の欠点がある。また、ポリエーテルゴム系印象材は、親水性に優れ、口腔内のように唾液が存在する状態の印象を採得するには都合がよいが、ゴム弾性が小さく硬化体が硬いため、患者の口腔内から印象を撤去するのに困難を伴う等の欠点がある。またこのポリエーテルゴムには特有の苦味があるため、印象採得時に患者に不快感を与えるという欠点があり、更に永 50

10~200重量部 久歪が大きいので、口腔内から印象を撤去する際に変形

を生じてしてしまう危険性もある。

【0005】これに対し、シリコーンゴムを業材とした 印象材には、その硬化方式により縮合重合型と付加重合 型とがあるが、いずれの型の室温硬化型シリコーンゴム も歯科用シリコーン印象材として利用されている。中で も付加重合型シリコーン印象材は、硬化がシャープであ り、永久歪が小さく、寸法変化も極めて少なく精密印象 用として最も多用されている。しかし前述のアルギン酸 塩印象材と比較して、硬化後の硬度が高く患者の口腔か ら印象を撤去する際に患者に苦痛を与えるばかりでな く、採得した印象を用いて石膏模型を作製する際に印象 から石膏模型を撤去する時に、部位によっては石膏が破 折してしまうことがある。また、前記のポリエーテルゴ ム系印象材と比較して親水性に劣り口腔内の唾液により 細部の印象が不鮮明になることがある。更に、引裂強度 が十分でないため、患者の口腔内から印象を撤去する際 に、印象部位によっては印象材がちぎれてしまい不完全 な印象となってしまうこともある。

【0006】このように、現在使用されている印象材は それぞれ固有の利点を有しているが欠点も多く、いずれ の印象材も患者に苦痛を与えることなく、口腔内の状態 を細部まで再現し、適合精度の良い歯科補綴物を作製す るための印象材としては不完全なものであった。

100071

【発明が解決しようとする課題】しかし前述の各印象材の中で、付加重合型シリコーン印象材は、寸法変化や水久歪が小さく、正確な印象を採得できる点で最も優れていることに着目し、付加重合型シリコーンの優れた特性を活かし、欠点とされている、硬化後の硬度が高く弾性歪が小さいこと、唾液等の水分に対する濡れが悪いこと、そして引裂強度が不十分であること等を改善することにより、精密印象用として優れた性能を備えた歯科印象用シリコーン組成物を開発することを本発明の課題とする。

[0008]

【問題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を 解決すべく鋭意検討の結果、1分子中に脂肪族不飽和炭 化水素を少なくとも2個有するオルガノポリシロキサン

と、1分子中にけい素原子に直結した水素原子を少なく とも3個有するオルガノハイドロジェンポリシロキサン と、シリコーン可溶性自金化合物と、無機充填材とで構 成されている付加重合型シリコーン印象材に、特定の微 粉末シリカと、非イオン系界面活性剤と、メチルフェニ ルポリシロキサンとをそれぞれ特定量加えることによっ て、弾性歪が大きく永久歪が小さく弾力性に富み、しか*

* も印象採得時にタレやもぎれが生じることがなく、水と の濡れ性に優れた歯科印象用シリコーン組成物を得るこ とに成功して本発明を完成したのである。

100091

【発明の実施の形態】即ち、本発明に係る歯科印象用シ リコーン組成物は、

A) 1分子中に脂肪族不飽和炭化水素を少なくとも2個有するオルガノポリシロ

- B) 1分子中にけい素原子に直結した水素原子を少なくとも3個有するオルガノ ハイドロジェンボリシロキサン 0.1~30重量部
- C)シリコーン可溶性白金化合物 (AとBの合計量に対して) 10~500ppms
- D) 無機充填材

10~500重量部

B) BET比表面積が50~500m /gであり表面が疎水化処理された微粉末シリカ

5~50重量部

0.5~50重量部

10~200重量部

F)非イオン系界面活性剤

G) メチルフェニルポリシロキサン

の上記A~Gから成ることを特徴とするものである。

【0010】A~Gの各成分から成る本発明に係る歯科 印象用シリコーン組成物において、A成分は、1分子中 20 に脂肪族不飽和炭化水素を少なくとも2個有するオルガ ノポリシロキサンである。このオルガノボリシロキサン は直鎖状で分子鎖両未端がビニルシリル基で封鎖された ものが好ましく。この場合に末端ビニル基は複数値であ ってもよいし、ビニル基が鎖中に含まれていてもよい。 【0011】B成分であるオルガノハイドロジェンボリ シロキサンは、その分子中にけい素原子に直結した水素 原子を少なくとも3個有するものであり、架橋剤として 作用する。このオルガノハイドロジェンボリシロキサン が、A成分100重量部に対して0.1重量部未満であると硬 30 化体の硬度が低下するばかりではなく、硬化速度も緩慢 となり、また30重量部を超えると硬化体が非常に脆いも のとなるので好ましくない。

【0012】C成分であるシリコーン可溶性白金化合物 は、付加反応触媒として作用するものであって、公知の 塩化白金酸、アルコール変性塩化白金酸、塩化白金酸と オレフィンとの錯体などが使用できる。特に好適には、 塩化自金酸のビニルシロキサン錯体が用いられる。これ 等の添加量は、前述のA成分とB成分との合計量に対し て10~500ppmの範囲である。10ppm未満であると硬化速 40 度が遅く、またこの白金化合物の触媒能を阻害する物質 が微量存在した場合に硬化が遅くなるなどの難点が生じ る。また500ppmを超えると硬化速度が速すぎると共に高 価となり経済的な不利を生じる。この塩化自金酸などの シリコーン可溶性白金化合物は、アルコール系、ケトン 系、エーテル系、炭化水素系の溶剤、ポリシロキサンオ イルなどに溶解して使用することが好ましい。

【0013】D成分である無機充填材は、石英、クリス トバライト、珪藻土、溶融石英、ガラス繊維、二酸化チ タン、ヒュームドシリカなどが使用できる。この無機充 50 填材は、前記A成分100重量部に対して10~500重量部と すればよく、10重量部来満であると硬化体が脆いものと なり、500電量部を超えると粘度が高くなり過ぎて練和 時の抵抗が大きくなり過ぎ歯科印象材として適当でな 10.

【0014】E成分として用いられる微粉束シリカは、 BET比表面積が50~500m²/gであり表面が疎水化され ている。この疎水性の微粉末シリカは、本質的にはメチ ルトリクロロシラン、ジメチルジクロロシラン、トリメ チルクロロシランや、これ等に相当するアルコキシシラ ン。オクタヌチルシクロテトラシロキサン。ペキサメチ ルジシロキサン、ヘキサメチルジシラザン又はその混合 物などの表面処理剤で、或いはこれ等の表面処理剤と水 とにより、例えば親水性シリカとしてのヒュームドシリ カを熱処理して得られる。その表面の活性シラノール基 の全部又は大部分が (CIL) SiOn 単位, (CIL) SiOn 単位、CIL SiOsa 単位等の疎水性基で封鎖された公知の 疎水性シリカであればよい。この疎水性微粉末シリカ は、硬化体の硬度を上昇させることなく印象材練和物の 流動性を目的の流動特性にすることができるばかりでは なく、後に詳述するF及びG成分との相互作用により水 との濡れ性の向上にも役立っている。また、引裂強度も 向上するため、印象を撤去する際に細部に侵入した印象 材もちぎれる恐れがない。この疎水性微粉末シリカのB ET比表面積は50~500m /gでなければならず、BET 比麥面積が50m²/g未満であると引裂強度が充分でなく印 象材がちぎれてしまい、また500m²/gを超えると永久歪 が大きくなり過ぎて適当でない。また、この疎水性微粉 来シリカの配合量は、A成分100重量部に対して5~50 重量部である。5重量部未満であると引要強度が不十分 であると共にポリシロキサンオイルのブリードが生じ易 くなり、50重量部を超えると組成物の粘度が高くなりす ぎ繚和操作が困難になってくる。

【0015】F成分である非イオン系界面活性剤としては、親油基であるアルキル基に親水基が組合わさった非イオン系界面活性剤か、又は親油基であるアルキル基中の水素がフッ素で置換されたフルオロカーボン基に親水基が組合わさった非イオン系界面活性剤が適当である。

【0016】親油基であるアルキル基に親水基が組合わ さった非イオン系界面活性剤としては、(1) ポリオキシ エチレンアルキルエーテル、ポリオキシプロピレンアル キルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエ ーテルなどで、エチレンオキサイド又はプロビレンオキ サイドの付加モル数が1~30、アルキル基の炭素数が12 ~22であるエーテル型のもの、(2) ソルビタン脂肪酸エ ステル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリグリセリン脂 肪酸エステル、エチレングリコール脂肪酸エステル、ポ リエチレングリコール脂肪酸エステル。プロピレングリ コール脂肪酸エステル、ペンタエリスリトール脂肪酸エ ステルなどで、多価アルコールと炭素数12~22である脂 防酸の部分エステル型のもの、(3) ボリオキシエチレン ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビ ット脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンマンニタン脂 20 肪酸エステル、ポリオキシェチレングリセリン脂肪酸エ ステル、ポリオキシエチレンプロピレングリコールモノ 脂肪酸エステルなどで、エチレンオキサイドの付加モル 数が1~30、脂肪酸の炭素数が12~22であるエーテルエ ステル型のもの。(4) ポリオキシエチレンヒマシ油・硬 化ヒマシ油、ポリオキシエチレンラノリン誘導体、ポリ オキシエチレンミツロウ誘導体などで、付加モル数1~3 0のエチレンオキサイドを付加重合させたもの、エチレ *

*ンオキサイドとのエステル型のもの、が挙げられる。

【0017】また親油基であるアルキル基中の水素がフッ素で置換されたフルオロカーボン基に親水基が組合わさった非イオン系界面活性剤としては、次に示す一般式で代表されるものがある。

 $Rf = 0 (CnH_2 n0) nH$

RfO(CH2 n): O(CnH2 nO) m

RfBN(R') (Ca Ha O) nH

式中 Rf:炭素数1~20のフッ素化脂肪族基又はフッ素 10 化芳香族基で、脂肪族基は直鎖状、分岐状、環状の何れ のものでもよい。

B: 2 価の連結基 (例-SO_i-, -CO-など) R': 水素原子又は炭素数 1~20のアルキル基

1, m, n:1~50の整数

【0018】本発別で使用する非イオン系界面活性剤は、E成分とG成分との共存下で水との濡れを良くする目的に有効に作用する。この非イオン系界面活性剤の含有量はA成分に対して、0.5~50重量部の範囲でなければならない。0.5重量部未満であると水との濡れ性が十分でなく、50重量部を超えると永久歪が大きくなる。なお、これらの非イオン系界面活性剤は単独で用いても2種以上を組合わせて用いても一向に差し支えない。

【0019】G成分として用いられるメチルフェニルポリシロキサンとしては、下記に示したものを使用することができる。

[0020]

(化1)

$$(H_{3}C)_{3}Si-O\begin{bmatrix}CH_{3}\\Si-O\\Si-O\end{bmatrix}_{m}Si-O\end{bmatrix}Si(H_{3}C)_{3}$$

【0021】(式中、Rはメチル基又はフェニル基であり、m,nはそれぞれ整数でm≥0,n≥0である。) 【0022】このG成分であるメチルフェニルボリシロキサンは、永久歪を変化させることなく硬化体を軟らかくし、弾性歪を大きくする効果を有する。更に、このメチルフェニルポリシロキサンは、E成分とF成分との共40存下で水との濡れ性を向上させる。このメチルフェニルポリシロキサンの含有量は、A成分に対して10~200重量部でなければならず、10重量部未満であると充分な弾性が得られず、200重量部を超えると硬化体表面からブリードが起こるので適当でない。

※【0023】更に本発明においては、組成物の特性を失わない範囲で各種の無機減いは有機の着色剤を使用してもよい。これには例えばベンガラ、チタン白、チタンイエロー、コバルトブルーなどの通常のシリコーン印象材に用いられる着色剤などがある。

10 [0024]

【実施例】次に本発明について実施例を挙げて詳細に説明するが、本発明はこれ等に限定されるものではない。 【0025】実施例1

下記組成のベースペーストとキャタリストペーストとを 作製した。

100重量部

(ベースペースト)

- ・分子鎖両末端がジメチルビニルシロキシ基で封鎖された ジメチルポリシロキサン
- ・メチルハイドロジェンシロキサン単位を40モル%含有す 3 重量部 る直鎖状メチルハイドロジェンボリシロキサン

7 ・ポリオキシエチレンノニルフュニルエーテル

10重量部 20重量部

8

(キャタリストペースト)

分子鎖両末端がジメチルビニルシロキシ基で封鎖された。 ジメチルボリシロキサン

100重量器

1,3ジビニルテトラメチルジシロキサンー自金錯体0.4重 量%含有シリコーンオイル溶液

3重量部

BET比表面積が100m^{*}/gであり表面が(CH₈)。SiO₁。単

10重量部

位で封鎖された疎水性微粉末シリカ

・メチルフェニルポリシロキサン

20重量部

(フェニル基含有率:5モル%)

【0026】前記したベースペーストとキャクリストペ ーストとを等量採取し、スパチュラで30秒間練和し、JI S T 6513の試験法に準じて弾性歪,永久歪を測定した。 この弾性歪の値が大きいほど硬化体は軟らかく、永久歪 の値が小さいほど硬化がシャープで変形が少ないことを 示している。引製試験は、同様にペーストを練和後、II S K 6301の試験法の中の引裂試験片A型により試験し た。水との濡れ性については、同様にベーストを練和 後、直径:30mm、厚さ:1mmの円板状試料を作製後、接 20 作製した。 触角計を使用して水との接触角を測定した。結果は表1*

*に纏めて示した。表1に示した通り、実施例1の組成物 は、弾性歪が大きいが永久歪は十分に小さく、シャープ に硬化し、硬化体も軟らかく変形が少ないものであっ た。また引裂強度は高く、ちぎれ難いことも確認され た。更に、水との接触角は小さく、水との濡れ性に優れ ていた。

[0027] 実施例2

下記組成のベースペーストとキャタリストベーストとを

(ベースペースト)

・分子鎖両末端がジメチルビニルシロキシ基で封鎖された ジメチルポリシロキサン

100重量部

・メチルハイドロジェンシロキサン単位を40モル%含有す る蔵鎖状メチルハイドロジェンポリシロキサン

3 重量部

・ボリオキシエチレンラウリルエーテル

1重量部

• 石英

800重量部

(キャタリストペースト)

分子鎖両末端がジメチルビニルシロキシ基で封鎖された。 ジメチルボリシロキサン

100電量部

1.3ジビニルテトラメチルジシロキサンー自金錯体0、4重 量%含有シリコーンオイル溶液

路餐童 8

BET比表面積が100m /gであり表面が(CH₂)₂SiO_{1/2} 単

20重量部

位で封鎖された疎水性微粉末シリカ

400重量部

・メチルフェニルボリシロキサン (フェニル基含有率:25モル%)

• 石英

200重量部

【0028】前記したベースペーストとキャタリストベ ーストを等量採取し、スパチュラで30秒間練和し、実施 40 接触角は小さく、水との濡れ性に優れていた。 例1と同様の試験を行った。結果は表1に纏めて示し た。表1に示した通り、実施例2の組成物は、弾性歪が 大きいが永久釜は十分に小さく、シャープに硬化し、硬 化体も軟らかく変形が少ないものであった。また引製強※

※度は高く、ちぎれ難いことも確認された。更に、水との

【0029】 実施例3

下記組成のベースペーストとキャタリストペーストとを 作製した。

(ベースベースト)

・分子鎮岡末端がジメチルビニルシロキシ墓で封鎖された ジメチルボリシロキサン

100重量部

・メチルハイドロジェンシロキサン単位を40モル%含有す

3 重量部

る直鎖状メチルハイドロジェンポリシロキサン

100章量部

・ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル

9

・カリストバライト

10 100重量部

(キャタリストペースト)

・分子鎖両末端がジメチルビニルシロキン基で封鎖された ジメチルボリシロキサン

100重量部

・1,3ジビニルテトラメチルジシロキサンー自金錯体0.4重 量%含有シリコーンオイル溶液

溶量量 8

・BET比表面積が100m²/gであり表面が(Clb.), SiOna 単

100重量部

位で封鎖された疎水性微粉末シリカ

・メチルフェニルポリシロキサン

150電量部

(フェニル基含有率:50モル%)

【0030】前記したベースペーストとキャタリストペ ーストとを等量採取し、スパチュラで30秒間練和し、実 施例1と間様の試験を行った。結果は表1に纏めて示し た。 表1に示した通り、実施例3の組成物は、弾性等が 大きいが永久歪は十分に小さく、シャーブに硬化し、硬 化体も軟らかく変形が少ないものであった。また引製強*

* 度は高く、ちぎれ難いことも確認された。更に、水との 接触角は小さく、水との濡れ性に優れていた。

[0031] 比較例1

E成分を有さない点で本発明と相違する下記組成のベー スペーストとキャタリストベーストとを作製した。

(イスープスージ)

・分子鎖両末端がジメチルビニルシロキシ基で封鎖された 100重量部 ジメチルポリシロキサン

・メチルハイドロジェンシロキサン単位を40モル%含有す 3 重量部 る直鎖状メチルハイドロジェンポリシロキサン

・ポリオキシエチレンノニルフェニルエーデル 10重量部 ・石英 50重量部

(キャタリストペースト)

・分子鎖両末端がジメチルビニルシロキシ基で封鎖された 100重量部 ジメチルポリシロキサン

・1,3ジビニルテトラメチルジシロキサン一自金錯体0.4重 3 重量部 量%含有シリコーンオイル溶液

・メテルフェニルポリシロキサン 100重量額 (フェニル基含有率:25モル%)

・石英

100軍量部

【0032】前記したベースペーストとキャタリストペ ーストとを等量採取し、スパチュラで30秒間練和し、実 施例1と同様の試験を行った。結果は裘1に纏めて示し た。表1に示した通り、永久歪は小さいが、弾性歪も小 さく硬化体が硬いことが判った。また引裂強度が低く、※

※ちぎれ易いことが確認された。

[0033] 比較例2

G成分を有さない点で本発明と相違する下記組成のベー スペーストとキャタリストベーストとを作製した。

(ベースベースト)

・分子鎖両末端がジメチルビニルシロキシ基で封鎖された 100重量額 ジメチルポリシロキサン

・メチルハイドロジェンシロキサン単位を40モル%含有す 3重量部 る直鎖状メチルハイドロジェンポリシロキサン

・ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル 10 童 暴部 石炭 50重量部

(キャタリストペースト)

・分子銀両末端がジメチルビニルシロキシ基で封鎖された ジメチルポリシロキサン

100重量部

*1,3ジビニルデトラメチルジシロキサン一自金錯体0.4重 最%含有シリコーンオイル溶液

3 重量部

BET比表面積が100m²/gであり表面が(Clb), SiO₆。単

50重量部

位で封鎖された疎水性微粉末シリカ

【0034】前記したベースペーストとキャタリストペーストとを等量採取し、スパチュラで30秒間練和し、実施例1と同様の試験を行った。結果は表1に纏めて示した。表1に示した通り、永久盃は小さいが、弾性歪も小さく硬化体が硬いことが判った。また接触角も前記各実*

[0035]

[表1]

	実施例1	実施例2	実施例3	比較例!	比較例 2
弹性至 (%)	19.5	10.3	16. 2	5.5	5.2
永久至 (%)	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
引製強度 (N/s)	8.9	8.2	9. 5	4.5	8.1
接触角	35	40	28	56	60

[0036]

【発明の効果】以上に詳述した如く、本発明に係る歯科印象用シリコーン組成物は、弾性歪が大きいものの、永久歪は小さく、硬化後も軟らかく、そのため患者の口腔内から印象を撤去する際にも患者に苦痛を与えることなく容易に撤去でき、しかも撤去時にも変形やちぎれ等の恐れもなく、また得られた印象に、石膏等の模型材を注入後、その模型材を撤去する際にも容易に撤去することができる効果を有しているのである。

【0037】更に、本発明に係る歯科印象用シリコーン 30 野に貢献する価値の非常に大きなものである。

組成物は、水との溢れ性にも優れており、口腔内の細部の印象を精密に採得することができ、複雑な印象採得も失敗することなく確実に行うことができる効果も有しているのである。

【0038】このように本発明に係る歯科印象用シリコーン組成物は、従来の歯科印象材の欠点を克服した性能の優れた歯科印象用の材料を開発することに成功したものであり、歯科医は勿論のこと、患者、技工士いずれれの立場においても極めて有用なものであり、その歯科分野に貢献する価値の非常によったものである。